### PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(11)Publication number:

62-192440

(43) Date of publication of application: 24.08.1987

(51)Int.CI.

COSL 47/00

CO8J 5/00 9/00 C08L

(21)Application number: 61-034150

(71)Applicant:

**KURARAY CO LTD** 

(22)Date of filing:

18.02.1986

(72)Inventor:

**TAKECHI MIJURO** 

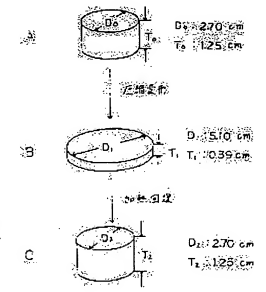
**DOI HARUMASA** HARIMA HIROSHI

#### (54) SHAPE MEMORY MOLDING AND USE THEREOF

#### (57)Abstract:

PURPOSE: To obtain the titled molding which can be deformed into any desired shape and whose deformation can be fixed at a temperature higher than the m.p. of the polymer, by using a crosslinkable composition based on a crystalline diene polymer of a specified melting range and containing a crosslinking agent.

CONSTITUTION: A crosslinkable composition is obtained by mixing 100pts.wt. crystalline diene polymer of m.p. of 40W100° C (e.g. trans-1,4polysoprene having a degree of crystallinity of at least 90%) comprising a conjugated diene such as butadiene, isoprene or chloroprene with, optionally, 40pts.wt, natural rubber and/or synthetic rubber such as a synthetic cis-1.4-polyisoprene rubber, and mixing the resulting mixture with a crosslinking agent (e.g., S or an S-donating compound) in an amount to give a crosslinking density ≤2.5 × 10-4mol/g. A crosslinked molding A formed by molding the above crosslinkable composition into any desired shape by extrusion, injection or the like and crosslinking the obtained molding is further deformed by heating and compression. This deformation is fixed by cooling to a temperature lower than the m.p. of the polymer (e.g., room temperature) to obtain a molding B. When this molding is heated again, it is restored to a molding C in the same state as before.



#### **LEGAL STATUS**

[Date of request for examination]

[Date of sending the examiner's decision of rejection]

[Kind of final disposal of application other than the examiner's decision of rejection or application converted registration]

[Date of final disposal for application]

[Patent number]

[Date of registration]

[Number of appeal against examiner's decision of rejection]

[Date of requesting appeal against examiner's decision of rejection]

[Date of extinction of right]

Copyright (C): 1998,2003 Japan Patent Office

## ⑲ 日本国特許庁(JP)

① 符許出題公開

# @公開特許公報(A)

昭62-192440

Mint Cl.	識別記号	厅内整理番号		44公開	昭和62年(	198	7) 8 月 24日
C 08 L 47/00 C 08 J 5/00 C 08 L 9/00	LKL CEQ LAY	6561-4J 7258-4F 6561-4J	審査請求	未請求	発明の数	2	(全6頁)

弱発明の名称 形状記憶性成形体およびその使用方法

②特 願 昭61-34150

**20出 願 昭61(1986)2月18日** 

70発 明 者 武 知 三 十 郎 茨城県鹿島郡神栖町東和田36番地 クラレイソプレンケミカル株式会社内

砂発 明 者 土 居 玄 昌 茨城県鹿島郡神栖町東和田36番地 クラレイソブレンケミ

カル株式会社内

⑫発 明 者 針 間 浩 茨城県鹿島郡神栖町東和田36番地 クラレイソプレンケミ

カル株式会社内

⑪出 願 人 株式会社クラレ 倉敷市酒津1621番地

の代理人 弁理士本多 堅

明 組 誓

1. 発明の名称

形状記憶性成形体およびその使用方法

- 2. 特許開京の範囲
  - (1) 股点40~100℃の触品性ジェン系宣合体を主成分とする組成物からの架構成形体であって、所望の形状に変形でき、かつ前配置合体の触点以下の温度で数変形が固定できることを特徴とする形状記憶性成形体。

  - (6) 融点 4 0 ~ 1 0 0 ℃の結晶性ジェン系重合体を主成分とする組成物からの架構成形体を所図の形状に変形し、次いで前記重合体の融点以下の個度に冷却して変形を固定した形状記憶性架協成形体を前記重合体の融点以上の強度に加熱して設成形体の当初の形状に回復させることを特徴とする形状記憶性成形体の使用方法。
  - (4) 結晶性ジェン系直合体がトランス 1.4 -

ポリイソブレンである特許 請求の範囲 第 3 項記 数の使用方法。

- 3. 発明の評細な説明
- (4) 産業上の利用分野

本発明は、融点40~100℃の結晶性ジェン 系載合体を用いた形状記憶性を有する契値成形体 シよびその使用方法に関する。

(ロ) 従来の技術

高分子化合物の成形体にかいて、その形状のままでは独君や組立て、搬送等の作業が困難を場合に、変形を与えて作業の際の取扱いが容易となる、独潜や組立て等が終了した後で加熱作等により所定の形状に回復させ、本来の目的とする効をできなることも体に主がした成形体を元の状態に回復させることも体に主が必然に回れている。

従来から、形状記憶性成形体については例えば、 ノルボルネン系ポリマー成形体( 特開昭 5 9 -5 3 5 2 8 号公報台駅)、共役ジェンまたはエポ

### 特開昭62-192440(2)

キン店含有時と芳香族ビニル、不飽和ニトリルまたはアクリルはエステル等との共立合体成形体(特別昭60-28433号公職お照)あるいはポリカブロラクトンを用いた架構成形体(特開昭59-11315号参照)等知られているが、それらは加工ほが良くない、または形状を回復させる温度が高い等、何れも一長一短があつた。

### 17 発明が解決しようとする問題点

#### 口 問題点を解決するための手段

本强明化上九过、上配目的は、融点40~100

本発明は眩重合体が常温(25℃)ですぐれた強度と弾性を有し、比較的低温で成形できるという特性を利用してなされたものである。なか、本発明にかいて融点とは示差熱分析によつて測定される変合体の結晶の融解による吸熱ビークの最も高温側の吸熱ビークを意味する。

 前記成形体は、一旦実際の使用に必要な形状に 果機成形した後帯定の固度下にて変形を与えても、 再度特定の強度に加熱することにより変形は自動 的に除去され成形体当初の形状またはそれに近い 形状に回復させることができることから、このよ うな概能が要求される分野での間々の利用が可能 である。

本発明においては融点 4 0 ~ 1 0 0 ℃の結晶性 ジェン系重合体を主成分とする組成物を用いるが、

- ポリプタジェンの場合には 9 0 多以上、好ましくは 9 5 多以上の 1,2 - 結合を有することが 翌ま

また、前記結晶性ジェン系基合体の分子性が小さ過ぎると、その效度が低下し、一方分子量が大き過ぎると審励粘度が大きくなり、成形加工性が低下するので本発明で使用する結晶性ジェン系退合体は30℃のトルエン中における極限粘度が1.2~4.5、好ましくは1.5~3.5の範囲内にあるのが超ましい。

このような結晶性重合体としては、バラグもしくはガッタパーチャ等の天然トランス-1.4-ポリイソプレン、または合成トランス-1.4-ポリイソプレンが推げられる。本発明で好ましく用いられる合成トランス-1.4-ポリイソプレンの協合にはイソプレン単位体をチーグラー系触媒を用いて連合することによって複られる。

本発明において架低成形体をつくるために組成 物は、融点40~100℃の時晶性ジェン系連合 体を主成分とし、単級剂を含有するものであるが、 超成物の触点が40~110℃、好ましくは50 ~100℃の短期内にあつて、加工性や強促を摂 わず、しかも、架構成形体にしたときに変形を与 えた肌に仏裂を生じさせない範囲で、具体的には 始晶性ジェン系立台体100重量部に対して40 重量部以下の範囲で、天然ゴム、合成シスー 1,4 - ポリイソプレンゴム( I R ) 、 ポリプタジエン ゴム(BR)、スチレンープタジエン共放合体ゴ ム(SBR)、ステレン・イソブレン共立合体ゴ ム(SIR)、アクリロニトリループタジエン共 重合体ゴム(NBR)、アクリロニトリルーイソ プレン共业合体ゴム(NIR)。エチレンープロ ピレン共立合ゴム(EPRまたはEPDM)また はプチルゴム(IIR) 帯のゴム、またはそれら の禹合物を配合してもよい。あるいは、さらK必 袋に応じて充填削、ゴム糖強削、ゴム軟化剤、可 盟別、結晶核別、老化防止剤、酸化防止剤、オゾ

とこで架構成形体の架構密度(v)は膨稠度関を求め、彫刻度より彫刻試料中の結晶性ジェン系速合体の容積分率(v2)を求め、肢分率(v2)からフロリー・ブーチュの式(P.J. Flory, A.M. Bue che)により詳出されるものである。彫刻度(Q)は架構成形体を設度液(ベンセン使用)に浸漬し、彫刻前後の

ン劣化防止剤、紫外線吸収剤、 顧科、 染料または 粘滑付与樹脂等のゴム、 ブラスチック配合剤を配 合してもよい。

架構剤の使用量は、一般に通常のゴム工業にかける使用範囲にあるが、耐晶性ジェン系血合体、 架構剤の健康、他の配合剤の量等によつて異なり、 形状配健性との関係から一概に決められるもので はなく、架構剤の使用量は、形状配健性との関係 から架構成形体の架構密度の関係で規定した方が 好ましい。架構成形体が形状配健性を示し、故成

重量を測定し、それをもとに次式化より質的される。

$$Q = \frac{Wb - Wa}{Wa} \cdot \frac{\rho_1}{\rho_2 \cdot \tau} \qquad \cdots \cdots (1)$$

式中、Wb:膨関後の架橋成形体の真負

Wa: 配額前の架幅成形体の正置

P1: 組品性ジエン系並合体の密度(Y/cd)

P2: 投資液の密度 (9/cd)

γ :配合による補正項

膨調試料中の重合体の容符分率(∀2)は次式により 第出される。

$$v_2 = \frac{1}{1+Q} \qquad \cdots \cdots (2)$$

また、フロリーブーチェの式は次式で扱わされる。 v=1/Mc

$$= \frac{-2.303 \log (1-v_2) + v_2 + u \cdot v_1^2}{V_1 \rho_1 (\sqrt{v_2} - v_2/2)} + \frac{2}{M} \cdots (s)$$

火: 単量点量あたりの架磁の数 (mol/9)

Me: 果機間の鎖の平均分子量

μ: 重合体の相互的辨取係数

Vi: 没说版のモル容积 (CC/mol)

M:架弧前の重合体の平均分子位

 後前配敵点以下に急冷し、変形を固定することが 好ましい。

このようにしておられた形状紀憶成形体を当初の形状にあるいはそれに近い形状に戻すには結晶性ツェン系立合体の随点以上に加熱すればよく、それによつて変形は自動的に除去され、形状が固定する。上記の加熱に際しては60~100℃の個水、100℃前後の無風が好ましく用いられる。なか、成形体を60~100℃の過度にしても成形体は熱伝導度が低いので、人肌に接触させても、火傷の心配がなく、この点にも本発明の形状記憶性成形体のメリットがある。

本発明の形状紀憶性成形体は、一旦変形させた成形体を所定の形状まで回復しりるので、、心を関しているので、の使用の既に、その形状のままでは設別になるの形状のままであるに、ないないのである。なって、ないのではない、また変形した成形体を一つでは、また変形は、ないのではない、また変形に回復させるとと自体に主点を置いた用途に使

用できる。具体的には前者では、パイプや電線等の接合部の接合材やシール材、パイプや様状物体の内、外部ラミネート材、スプリント材、各種固定材、葡萄吸収材等、後者では、玩具用部材、文以材、数材、接蹄品材等である。

#### 14) 奥施例かよび効果

以下、突旋例により本発明を具体的に説明するが、本発明はこれらの突旋例に設定されるものではない。なか、実施例中にかける「部」は、特に断わらない限り「盗盆部」を意味する。

### 夹施例 1

3 0 でのトルエン中で翻定した値限粘度 3.2、トランス - 1.4 結合含有位 9 9 あのトランス - 1.4 ・ ポリイソブレン [クラレイソブレンケミカル (の) 20 の で、 グランスポリイソブレン TP - 301] 1 0 0 部、軽質皮酸カルンウム 3 0 部、値 (の) 5 部、シクミルバーオキサイド(日本油脂()の) 20 の で、 パークミル D ) 3 部を 8 インチオーブンロール を用いて、 7 5 ± 5 ででは歌し、 シートを作成した。

でで5分間予熱後、100でで5分間、60km/cmlの圧力で圧縮成形し、次いで145でで30分間加強を行ない、架値成形体サンブルを得た。次にこの成形体内を、80で10分予熱後4mm金枠を用いて、100で5分、60km/cmlの圧力で圧縮に変形を与えた设・国盗な合がし変形固定したのとの変形したの形体のです。では、20かけの大ところ、成形体が元ととが判った。成形体のでは、形はには、形体が高いでは、では、100でである。であるであるでは、100でである。では、100でである。では、100でである。

变形回復率(多)

Do: 圧縮変形前のサンブルの直径
Di: 圧縮変形したサンブルの直径
Di: 加熱回復したサンブルの直径

$$\pi_6 \approx : \frac{T_2 - T_1}{T_0 - T_1} \times 100$$

### 特開昭62-192440(5)

To: 圧脳変形能のサンブルの高さ

Ti: 圧縮変形したサンブルの高さ

Tz: 圧松回復したサンブルの高さ

また架橋成形体(N)の梁橋密度をみるために次の 条件でペンセン招解度かよびペンセン影解度を調べたところ、前者は247万、後者は50万であった。

・サンブルのペンゼン設改条件 80℃、60分間

・ベンセン俗所収 格解度 = Ws - Wc Wa × 100

・ペンセン彫刻度

 $82 \, m \, m \, (9) = \frac{Wb - Wc}{Wc} \times 100$ 

/ Wa:浸渍前连盘

Wb:ペンセン影闘時度社

Wc: 乾燥橙原量

#### 夹胎例 2

経質炭限カルシウムの使用金を150部とする こと以外は実施例1と同様の方法で渠橋成形体を 作契した。実施例1と同様の方法により変形回復

確費およびジクミルバーオキサイドを全く使用しないこと以外は突旋例1と同様の方法により成形体を作扱した。また、この方法においてトランス-1.4ポリイソブレンの使用位を70部とし、シス-1.4-ポリイソブレンを30部旅加すること以外は前記と同様の方法により成形体を作製した0

とのようにして得られた成形体について変形国 復本を調べた。その結果を第1 袋に示した。 風を調べたところ、第1段に示した結果が切られた。

#### 炎施例3

軽質技験カルシウムの使用はを150 部とし、ナフチン系プロセスオイルを30 部級加し、加飯時間を40分とすること以外は実施例1と同級の方法で架構成形体を作製した。その変形回復率を
第1 数に示した。

#### 契施例 4

トランス-1.4 - ポリインプレンの使用はを70部とし、シス-1.4 - ポリインプレンを30部 が加すること以外は実施例1と同様の方法により 架構成形体を作製した。その変形回復率を第1要に示した。

#### - 與始例 5

ジクミルバーオキサイドを全く使用せず、加航 促進剤を3部協加し、加強時間を25分とする以 外は実施例1と同様の方法により架橋成形体を作 製した。その変形回復率を第1段に示した。 比較例1 かよび2

		<b>24</b>	1 2	<b>t</b>			
	突施例1	奥鸠例2	奨施例3	奖牌纫4	奥施例 5	比较别1	北 (文 94) 2
足分条件							
トランス- 1.4 - ポリイソプレン	100	100	100	70	100	100	7 0
シスー 1.4 - ポリイソブレン	_	-	-	30	-	- !	3 0
軽質災躁力ルシウム	3 0	150	150	3 0	3 0	30	3 0
ナフテン系プロセスオイル	_	_	3 0	-	-	-	-
亜 奶 羅 (* 1)	5	5	5	5	5	5	5
メテァリン酸	1	1	1	1	1	1	1
0位 黄	0.5	0.5	0.5	0.5	0.3	-	_
ジクミルバーオキサイド	3	3	3	3	_	-	_
加强促進助剂2)			-		33		
トユラストメーター				i			
(145°C) T10 (min)	1.6	2.0	3.2	1.4	8.6	/	/
T90 (#)	2 1. 3	3 4.3	3 4.7	2 4.2	1 4.6		
νο (Ke·cm)	2.0	3.4	1.4	3.1	1.8		/
ν max ( * )	2 0.6	3 9.3	2 2.8	2 7.2	2 0.0	/	./
pp 既 時 (b) (min)	3 0	3 0	40	3 0	2 5	/	/
文形间 设 結 朵							
サンブル役別処水弧炭 (C)	7 0	9 0	70	6 0	9 0	90	9.0
サンブル茂資時間 (min)	10	10	10	10	1	10	3 0
变形回复率:直径(多)	100	9 8.3	9 7.9	100	9 9.6	回復セナ	何復せず
: 高さ (多)	100	9 6. 3	9 5. 3	100	9 9.5	/	
型別れ、電型発生	オレ	なし	! なし	なし	なし		

2) テトラメテルチウラムジスルフイド(ノクセラーTT)/ジベンゾ チアジルジスルフイド(ノクセラーDM)を1/2(重量比)で配合

### 4. 図面の簡単な説明

第1 図は、本発明の形状配塊成形体を圧脳変形→加熱回復したときの形状の変化を示した1 例である。図中、A は形状配塊成形体、B は 放成形体を圧脳変形したもの、C は変形したものを加熱 回復したものである。

> 将許出版人 株式会社 ク ラ レ 代 <sup>3</sup> 人 弁理士 本 多 <sup>3</sup> N

